特 許 協 力 条 糸

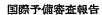
PCT

国際予備審査報告

REC'D **1 5 SEP 2003**WIPO PCT

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

| 出願人又は代理人 の書類記号 140429-952 今後の手続きにつ | 今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。 | | | | | | |
|---|---|--|--|--|--|--|--|
| 国際出願番号 国際出願日 (日.月.年) | 優先日 25.12.02 (日.月.年) 26.12.01 | | | | | | |
| 国際特許分類 (IPC) Int. Cl ⁷ C07D487/04, A61K31/55, A61P29/00, 37/08 | | | | | | | |
| 出願人(氏名又は名称) 明治製菓株式会社 | | | | | | | |
| 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条 (PCT36条) の規定に従い送付する。 この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 4 ページからなる。 この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 (PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照) | | | | | | | |
| この財政告類は、全部で ページである。 I 図 国際予備審査報告は、次の内容を含む。 I 図 医先権 II 優先権 II 優先権 II 優先権 IV 第明の単一性の欠如 V 図 PCT 3 5条(2) に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明 VI | | | | | | | |
| 国際予備審査の請求書を受理した日 12.05.03 | 国際予備審査報告を作成した日 28.08.03 | | | | | | |
| 名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区設が関三丁目4番3号 | 特許庁審査官(権限のある職員) 4P 9837 安藤 倫世 (東京) (東京) (東宗) (東京) | | | | | | |



国際出願番号 PCT/JP02/13557

| Ι. Ι | I. 国際予備審査報告の基礎 | | | | | | |
|---|----------------------------------|---|----------------------------|--|--|--|--|
| 1. この国際予備審査報告は下記の出願啓類に基づいて作成された。 (法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告額において「出願時」とし、本報告額には添付しない。 PCT規則70.16,70.17) | | | | | | | |
| X | 出願時の国際 | 於出願書類 | | | | | |
| | 明細魯 明細魯 明細魯 | 第 第 第 | ページ、 ページ、 ページ、 | 出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求魯と共に提出されたもの | | | |
| | 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 | 第 | 項、 項、 | 出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求審と共に提出されたもの | | | |
| | 面図 面図面 面図 | 第 第 第 ———————————————————————————————— | ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、 | 出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの ———— 付の書簡と共に提出されたもの | | | |
| | 明細書の配列 | 刊表の部分 第 刊表の部分 第 刊表の部分 第 | ^ページ、 ページ、 ページ、 | 出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求ひと共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの | | | |
| 2. | 上記の出願書類 | 頁の言語は、下記に示す場合 | を除くほか、こ | の国際出願の言語である。 | | | |
| 上記の書類は、下記の言語である 語である。 □ 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語 □ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語 □ 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語 | | | | | | | |
| 3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。 | | | | | | | |
| □ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出された磁気ディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された磁気ディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列と磁気ディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。 | | | | | | | |
| 4. | 1 | 下記の 诸類が削除された。 第 図面の第 | 項 | · ジ/図 | | | |
| 5. この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1.における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。) | | | | | | | |
| | | | | | | | |

国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JPO2/13557

| Щ. | . 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成 |
|----------|---|
| 1. | . 次に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由によ 審査しない。 |
| [| 国際出願全体 |
| | X 請求の範囲 8 |
| 理申 | 由: |
| X | この国際出願又は請求の範囲 8 は 国際子供家本本 カストル・ |
| | 次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。 |
| | 請求の範囲8は、治療による人体の処置方法に関するものであり、この国際予備審査機関が国際予備審査をすることを要しない対象に係るものである。 |
| | , |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | 明細な、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又は請求の範囲 |
| | 記載が、不明確であるため、見解を示すことができない(具体的に記載すること)。 σ |
| | |
| | · |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | 全部の請求の範囲又は請求の範囲 |
| I | 度付けを欠くため、見解を示すことができない。 |
| | |
| X g | 情求の範囲 8 について、国際調査報告が作成されていない。 |
| 2.ラ オ | マクレオチド又はアミノ酸の配列表が実施細則の附属書C(塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のための ガイドライン)に定める基準を満たしていないので、有効な国際予備審査をすることができない。 |
| [| |
| | 磁気ディスクによる配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。 |
| | |

国際予備審查報告

国際出願番号 PCT/JP02/13557

| v. | 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につい 文献及び説明 | ての法第129 | 条 (PCT35条(2)) | に定める見解、 | それを裏付ける |
|----|---------------------------------|----------------|---------------|----------|---------|
| 1. | 見解 | | | | |
| | 新規性 (N) | 請求の範囲 請求の範囲 | 1-7, 9 | | |
| | 進歩性 (IS) | 請求の範囲 請求の範囲 | 1-7, 9 | | |
| | 産業上の利用可能性 (IA) | 請求の範囲 請求の範囲 | 1-7, 9 | <u> </u> | |

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1 : EP 1026167 A1 (MEIJI SEIKA KAISHA, LTD.) 2000.08.09

文献 2: US 6124281 A (ZENECA LIMITED) 2000.09.26

[1]請求の範囲1-7及び9に記載された発明は、国際調査報告で引用された上記文献1及び2により、進歩性を有しない。

請求項1-3に記載された結晶性物質と、文献1に記載された2-(1-7)プロポキシカルボニルオキシー2-メチルプロピル) -7, 8-ジメトキシー4(5H), 10-ジオキソー2H-1, 2, 3-トリアゾロ[4, 5-c][1]ベンゾジアゼピンとは、前者がその回折データ、純度等が記載されているのに対し、後者ではそのような記載がされていない点で相違する(文献1第13頁[0080]段落、第19-20頁[0118]-[0123]段落、第37頁[0080]20等参照)。

しかしながら、有用な作用を有する化合物の純粋な結晶形を得ることは、当業者が通常行うことであると認められ、文献1には、当該化合物を通常の再結晶により精製できることも記載されているから、文献1に記載された当該化合物について、アゾロベンズアゼピンの再結晶方法において用いられる塩化メチレン、アルコール類を適用して(文献2第36-42欄general procedure, example46-50等参照)、特定の結晶形の化合物の製造を試みることは、当業者が容易に為し得ることであると認められる。

そして、本願発明の結晶性物質の奏する効果も、純度、安定性等の結晶化による一般的な効果であり、文献1に記載される化合物の奏する効果と比較して、格別顕著なものと認めることはできない。

また、製造された結晶の粉末X線回折、融点測定等も、当業者が通常行うことである。 したがって、請求の範囲1-7及び9に記載された発明は、進歩性を有しない。